



1) Numéro de publication : 0 491 628 A2

(12)

DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

(21) Numéro de dépôt : 91403446.7

(i) Int. Cl.5: C07K 15/00, A61K 47/48

(22) Date de dépôt ; 18.12.91

(30) Priorité: 18.12.90 FR 9015870

(43) Date de publication de la demande : 24.06.92 Bulletin 92/26

(84) Etats contractants désignés : AT BE CH DE DK ES FR GB GR IT LI LU NL SE

1) Demandeur: INSTITUT PASTEUR DE LILLE 1, rue du Professeur Calmette BP 245 F-59019 Lille Cédex (FR)

7) Demandeur : INSTITUT NATIONAL DE LA SANTE ET DE LA RECHERCHE MEDICALE (INSERM) 101, rue de Tolbiac F-75654 Paris Cédex 13 (FR)

(2) Inventeur: Boutilion, Christophe 62, rue Négrier F-59800 Lilie (FR)

Inventeur : Martinon, Frédéric 26bis, Av.de la République F-92120 Montrouge (FR) Inventeur: Sergheraert, Christian Le Bois de Morbecque F-59190 Morbecque (FR) Inventeur : Magne, Rémy 1bis, rue Guinard F-78620 L'Etang La Ville (FR) Inventeur: Gras-Masse, Hélèna La Rosière F-59710 Merignies (FR) Inventeur: Gomard, Elisabeth 8, rue St Ferdinand F-75017 Paris (FR) Inventeur: Tartar, André Le moulin F-62490 Vitry en Artois (FR) Inventeur: Levy, Jean-Paul 83 aveue d'Italie F-75013 Paris (FR)

(4) Mandataire: Phélip, Bruno et al c/o Cabinet Harlé & Phélip 21, rue de La Rochefoucauld F-75009 Paris (FR)

(4) Lipopeptides inducteurs des lymphocytes T-cytotoxiques et utilisation comme vaccins.

② Lipopepides inductaurs des lymphocytes cydoxiques comprenant une partie peptidique ayant entre 10 et 40 acties aninés envion et comportant au moins un déterminant antigérique. Les lipopepides comprenent également une ou plusieurs chaînes dérivées d'acides gras et un ou plusieurs groupements stéroides modifiés.

Lestits lipopeptides peuvent être utilisés pour l'immunisation du corps humain ou animal à fencontre d'agents pathophens, tels que des vius ou des parasites . La partie peptidique peut notamment être un fragment de la protéine codée par le gêne ENV des virus HIV, en particulier le fragment 312-327 ou le fragment 302-336 de cette protéine.

EP 0 491 628 A2

La présente invention a pour objet de nouveaux lipopeptides inducteurs des lymphocytes T cytotoxiques. Elle a d'autre part pour objet l'utilisation de tels lipopeptides comme vaccins.

La plupart des vaccins utilisés induisent une réponse par l'intermédiaire des anticorps. Néanmoins, il a tè montré que les lymphocytes cytoboxiques peuvent de manière efficace protéger des souris contre divers microorganismes pathogènes (Skehel et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 1982, 79; 985; Lukacher al. Exp. Med. 1984, 160: 814). Cecì a été aussi montré pour des lymphocytes T cytotoxiques brumains dirigés contre des cytomégaloxivus (Quinnan et al., N. Engl. J. Med. 1982, 307: 7. Rock et al., Am. J. Med. 1984, 76: 385). Cependant eux de choses sont connues concernant l'induction de l'immunité due sux l'imphocytes.

Des auteurs ont tenté d'induirs in vivo des lymphocytes T cytotoxiques (CTL) à l'aide de peptides dérivés de de l'accident de la communité de l'accident de la communité de l

AICHELE et al. (1990) J. Exp. Med. 171: 1815) ont., quant à eux réussi à induire une réponse T cytolytique par des injections répétées in vivo d'un peptide symhétique en émulsion dans ele l'adjuvant incomplet de Freund. Ces auteurs n'indiquent pas l'importance de l'adjuvant dans leurs conditions d'immunisation. Cependant, ils alissent supposer qu'un adjuvant et al necessaire à l'obtention d'une telle réponse.

La demande EP-203.676 a pour objet un vaccin d'estiné à induire une réponse par l'intermédiaire des cellules T, comprenant des conjugués septide-acide gras. L'acide gras utilisé est l'acide palmitique. Cependant, ce vaccin comprend aussi de l'adjuvant de Freund.

A la conneissance du demandeur, seuls DERES et al. (Nature, Volume 342, 30 Novembre 1889) ont décrit. réalisation d'un lipopeptide synthétique pour induire in vivo les lymphocytes T cytotoxiques (CTL). Dans cet article, le fragment NP 147-158 d'une nucléoprotéine du virus influenza est couplé swec du tripalmitoly-5-glycéty cystélnyi-séryl-sérine(P3CSS). Il est montré que le conjugué pepide NP 147-155-lipide P3CSS induit une réponse CTL contre des cellules cibles infectées par le virus influenza, tandis que des souris immuniées avec seutement le pepide NP 147-158 ou avec le peptide Ser Ser-NP 147-158 ne génèrent pas de lymphocytes T cytotoxiques dinides contre ce virus.

Il est aussi à noter que des lipopeptides ont déjà été utilisés pour induire des réactions immunologiques vis-à-via d'artigènes précis , mais les réponses engendrées impliquent la synthèse d'anticorps, et non des réponses lymphocytaires T.

HOPP (Molecular immunology, 21, 13-16, 1984) a monté que l'on pouvait obtenir des anticorps difigés contre un déterminant du virus de l'hépatite B en immunisant des lagines à faide d'une médecule constituée d'un peptide de 15 acides aminés correspondant au déterminant antigénique du virus de l'hépatite B et d'un résidu pesudolipidique, la dipalmitori ly lysine.

La demande EP-93.851 décrit des lipopeptides comprenant une séquence peptidique de 6 à 50 acides aminés liée à une partie lipophile lelle qu'un acide gras palmitique, stéarique, béhénique, oléique ou mycolique. Il est mentionné que ces lipopeptides indulsent la synthèse d'anticorps.

L'article de Wiesmüller et al (Vaccine, vol.7, n°1, 29-33, 1989) décrit l'utilisation d'un lipopeptide formé d'une partie de la séquence du virus FMDV (VP₁) et du lipide P₃CSS pour induire la synthèse d'anticorps.

Le résumé de l'article de Jacob et al (Chemical Abstracts, vol.104, n°21, 472, abrègé 184.455 x, 1986) concerne l'induction de la synthèse d'anticorps par un lipopeptide formé de la toxine tétanique liée à un résidu disalmité.

Le résumé de l'article de Watari et al (Chemical Abstracts, vol. 106, p. 516, résumé n° 154.381 u, 1987) ser lateit à l'utilisation de peptides correspondant à la région N-terminale de la glycoproléine D du vivus HSV couplès à l'acide palmitique. Il est indiqué clairement dans cet article qu'il y a induction d'une réponse par l'intermédiaire des cellules T mais que cette réponse n'est pas duc à des lymphorytes T oytotoxiques.

Deux autres documents concement la synthèse et l'étude de la structure de lipopeptides . La demande Internationale WO 89 10 348 a pour objet des lipopeptides dénvés d'acides gras tels que les

La deminitro miernaturiale PPO 69 10 345 a pour objet des ipopopulas deminos a acutes gras leis que les acides aminoeicosanique, aminodécanoïque, aminotétradécanoïque, bromodécanoïque et bromododécanoïque, que.

Il est mentionne que ces composés peuvent être utilisés comme adjuvants et support pour vaccins, mais

Le résumé de l'article de Mercy et al (Chemical Abstracts, vol. 106, n°25, 264, abrégé n° 209.643 p. 1987) concerne l'analyse structurale d'un lipopeptide formé d'un fragment d'une protéine du virus G et du lysine-pal-

Cette analyse de l'état de la technique montre donc qu'aucune technologie applicable à différents types de déterminants antigéniques n'a été mise au point permettant d'obtenir l'induction des lymphocytes T cytotoxiques, avec une réconse induite forte, et ne nécessitant pas d'administration d'adjuvant .

Le demandeur a montré de manière surprenante que l'on pouvait induire chez un organisme hôte une réponse des lymphocytes T cytotoxiques contre un antigène en immunisant ledit organisme avec un complexe

lipopeptidique contenant un des déterminants de cet antigène .

De manière encore plus surprenante, le demandeur a montré que cette induction pouvait être obtenue pour un grand nombre de déterminants antigéniques de divers agents pathogènes.

La présente invention a donc pour objet un lipopeptide comprenant une partie peptidique ayant entre 10 et 40 et préferentiellement entre 10 et 20 acides aminés environ et comportant au moins un déterminant antigénique, ledit lipopeptide comprenant également une ou plusieurs challnes dérivées d'acides gras comprenant entre 10 et 20 atomes de carbone et/ou un ou plusieurs groupements stéroïdes, modifiés couplés sur des fonctions NH+2 ou NH+2 désdits acides aminés.

Lesdits dérivés d'acides gras peuvent être notamment l'acide 2-amino hexadécanoïque (D,L) de formule (I) suivante :

la N-ε-palmitoyl-lysine (L) de formule (II)suivante:

- ou son dérivé de formule :

la N,N-diplamitoyl-lysine (L) de formule (III) suivante:

le pimélautide de formule (IV) suivante :

le triméxautide de formule (V) suivante :

ou un de leurs dérivés.

25

30 Lesdits groupements stéroïdes peuvent être la N-ε-[(cholest-5-ényl-3-oxy)-acétyl]-lysine (L) de formule (VI) suivante :

l'acide (cholest-5-ényl-3-oxy) acétique de formule (VII) suivante :

ou un de leurs dérivés.

La partie peptidique peut être un fragment de toute protéine issue d'agent pathogène présentant un déterminant antigénique.

De telles protéines peuvent notamment être les protéines du virus HIV1 ou HIV2, en particulier la protéine par le gêne en L. Dans ce cas, on peut de manifer avantageuse utiliser les fragments 121-237 ou 302-336 selon la séquence HIV-BRU (Hyers, C.A.B. Rabson, S.F. Josephs, T.F. Smith and E. Wong-Staal (Eds.). 1999. Human retrovirus and AIDS. Los Alamos Laboratoy II:59) de cette protéine, pour former la molécule conjuguée lipopeptique.

La présente invention a d'autre part pour objet des vaccins à l'encontre de virus ou de parasites contenant l'un des lipopeptides précédemment décrits, et en particulier des vaccins à l'encontre des maladies liées aux vius HIV. Leidit vaccins contenant avantaœusement un fragment de la protéine produit du deine aux

La présente invention a de plus pour objet des compositions pharmaceutiques contenant une quantité efficace d'au moins un des composés précédemment décrits en association avec un ou plusieurs dituants ou adjuvants compatibles et pharmaceutiquement acceptables. Ces compositions sont en particulier destinées au traitement des maladies liées aux virus HIV par induction des lymphocytes T cytotoxiques.

La présente invention a encore pour objet l'utilisation des lipopepities précédemment décrits pour l'immunisation du corps humain ou animal à l'encontre d'agents pathogènes par induction des lymphocytes T cytotoxiques. De tels agents pathogènes peuvent être des virus ayant une dépense cytotoxique importante, en particulier les Yrus HTV et HTV2, et certains parasiles.

Lesdits lipopeptides peuvent aussi être utilisés contre certains cancers afin d'induire une réponse CTL spécifique de certaines cellules tumorales.

Les lipopeptides objets de la présente invention peuvent être obtenus à partir des constituents protéliques et pseudiopliques par des méthodes connues de finame dumétier, en particulier soit par couplage des acides aminés composant la partie peptidique avec le pseudo-lipide immobilies du rune résine, c'est-à-dire par synthèse en nèues soilde, soit per ouplage du pseudo-lipide un peptide immobilies en phase soilde.

Il est à remarquer que les lipopeptides selon l'invention, présentent l'avantage notable de pouvoir être adaptés à l'induction de lymphocytes T cytotoxiques dirigés contre tout type de déterminant antigénique de tout acent pathocène.

A titre subsidiaire la présente invention concerne aussi les intermédiaires de synthèse suivants: l'acidee 2-tertiobutyloxycarbonylamino hexadécanoïque (D,L) de formule (VIII) suivante :

la N-α-terbutyloxycarbonyl ε-palmitoyl-lysine (L) de formule (IX) suivante :

50

la N-α-fluorénylméthyloxycarbonyl ε-palmitoyl-lysine (L) de formule (X) suivante :

la N- α -tertiobutyloxycarbonyl ϵ -[(cholest-5-ényl-3-oxy)-acétyl] -lysine (L) de formule (XI) suivante :

ou la N-α-fluorénylméthyloxycarbonyl ε-[(cholest-5-ényl-3-oxy)-acétyl] lysine (L) de formule (XII) suivante:

ou un de leurs dérivés.

La présente invention est illustrée sans être aucunement limitée par les exemples d'application suivants dans lesquels les figures 1 et 3 représentent les spectres en HPLC en phase inverse du lipopeptide V3GP120, 312-327 succinyl respectivement lors des électrophorises préparatives et analytiques.

La figure 2 représente quant à elle son spectre de masse .

__

10

25

30

EXEMPLE 1.

Synthèses des résidus pseudo-lipidiques (ou molécules hydrophobes).

- Synthèse de l'acide t-butyloxycarbonyl amino-2-hexadécanoïque .
 - 1.1 Synthèse de l'acide amino-2 héxadécanoïque.

Formule brute : C₁₆H₃₃NO₂

Masse moléculaire : 271,44

Mode opératoire :

Dans un autodave préalablement nettoyé à l'acide nitrique 50% et à l'acide phosphorique 10%, on introduit 0,0288 mole d'acide 2-bromohexadécanolque (10g) et 100 mi de NH₄OH en solution à 28%. Après agitation, l'autodave es tendrifé à 60°C pendant 15 heures. Le dérivé aminé en formation précipite dans le milieu réactionnel. Après refroidissement, l'autoclave est lavé , l'eau diffusée et l'éthanol éliminé. Le mélange réactionnel est filtré sur verre fritié de porosité 4. La différence de solubilité des différents produits en milieu éthand permet d'éliminer les traces d'acide 2-bromohexadécanolque par ingeges.

Quantité de précipité obtenu : 4,37 g ; rendement de 54%.

Remarque : la non solubilità du dérivé aminé a été vérifiée dans de nombreux solvants (eau, éthanol, acide actique à froit, acide formique 70%, acétate of éthye, foublen, o (univen/acétonite), acétate of éthye/acêtonibrie). Parmi tous les essais de solubilisation testés, seule l'action d'un détergent spécifique (le triméthylbenzétammonium hydroxyde) ou de l'acide acétique bouillant a dissous le dérivé amine.

Le précipité séché est repris par 150 ml d'acide acétique chauffé à reflux jusqu'à obtention d'une solution limploig jaunatire. Les pigments colorés sont absorbés sur charbon végétal . Après filiration sur papier filire plassé, le dérivé aminé purifié est obtenu per cristallisation à partir de l'étuat. Les cristaux blancs obtenus sont récupérès sur verre fritté de porosité 4, lavés à l'acide acétique froid avant d'être séchés en dessicateur sur P.O.

Rendement : 46 % (le produit étant sous forme acétate on considère un PM de 330,48). Le rendement de purification équivaut à 85%.

- 1.2. Synthèse de l'acide T-butyloxycarbonyllamino-2-hexadécanoïque.
 - Formule brute : C21H41NO4
 - Masse moléculaire : 371.557.
 - Mode opératoire :
- Mise en solution de l'acide amino-2 hexadécanoïque .

A 5 mmdes d'acide aminé sous forme acétate (1.855g) sont siputés 1.1 équivalent de Triton' (berzytriuméthyammonium) es osituina à 40% dans le méthand (2.2 mil) ainsi que 100 mi de DMF. Le métange réactionnel est laissé sous agitation à température ambiante jusqu'à mise en solution complète. Le DMF est alors évaore à la so nome à palettes. Le réside us séché en dessicateur sur P-50.

Protection de la fonction amine .

Le résidu sec est dissous dans un mélange constitué de 36 mi d'eau , 8 mi de KHCO₃ IN et 30 mi d'alocol tetriobuylique. A cette solution, sont ajoutés 2, 5 équivalents de terbutyldicarbonate (PM=218,25). Le pH est ajusté entre 8 et 9 à l'aide d'une solution de Na₂CO₃ IN et maintenu constant dans les premières heures de réaction. La cinétique de couplage est contrôlée par chromatographie sur couche mince de silice .

Après évaporation sous vide de l'alcool terticotuylique , le produit est repris dans 100 ml d'eau. La phase aqueuse est acidifiée à pH 3 par une solution d'HCIN. Le Boo-acide aminé est schrait à l'aide d'acètate d'étyle (2 x 100 ml). La phase organique est lavée à l'eau distillée, séchée sur Na₅SO₄ anhydre, filtrée puis concentrée à l'aide de l'évaporateur rotatif . Le réside hulleux est additionné de 4 ml d'hexane . La cristatilisation du Bocacide aminée s'it worsée par rétrodissement en chambre froide. Les cristaux blancs sont récupérés sur verre fritié de porosité 4, lavés à l'hexane et séchés en dessicateur sur P₂O₅.

1.3. Purification et caractérisation.

1.3.1. Purification.

Des recristallisations successives ont permis d'augmenter la pureté (augmentation du point de fusion).

La purification a conduit à une baisse de rendement d'au maximum 2% pour l'acide aminé hexadécanoïque et d'au maximum 1% pour l'acide aminé protécé.

1.3.2. Caractérisation.

A. Point de fusion :

15

88

Produit Point d	e fusion obtenu
Acide 2-bromohexadécanoïque	56°C
Acide amino-2 hexadécanoïque	144°C
Acide tert-butyloxycarbonyl amino-2	
hexadécanoïque	85°C.

B. Chromatographie sur couche mince de silice.

Les solutions (10 à 20µl d'une solution à 1 mg/ml) sont déposées sur couche mince de silice (Merck gel de silice 60 sans indicateur de fluorescence).

L'acide 2-bromohexadécanoïque est mis en solution dans l'éthanot , l'acide aminé 2-hexadécanoïque dans l'acide acétique bouillant, et le tert-but/oxycarbonylamino-2-hexadécanoïque dans le dichlorométhane . Choix du solvant de migration.

Les différents systèmes choisis sont :

Système A: butanol/acétate d'éthyl/acide acétique/eau dans les proportions volume/volume : 1/1/1/1.

Système B: acétate d'éthyl/pyridine/acide acétique/eau dans les proportions v/v: 5/5/1/3.

Système C: chloroforme/méthanol/acide acétique dans les proportions v/v : IO/I/o,I.

Révélation .

Après migration, dans le système de solvants appropriés , les couches minces sont séchées 15 minutes à 120°C avant d'être révélées après aspersion d'un réactif de révélation.

- Le réactif à la ninhydrine spécifique des fonctions amines primaires permet la révélation de l'acide aminé hexadécanolque non protégé mais aussi du Boc acide aminé, l'aspersion d'acide acétique à 20% suivie d'un séchage à 120°C permetant le déplacement du groupement Boc.

L'aspersion à l'aide d'un réactif composé de 20g de (NH₄)₂SO₄, de 3 ml de H₂SO₄ et 100 ml d'H₂O permet la révélaion simultanée des trois produits. Pour cette technique, le séchage de la chromatographie sur couche mince après aspersion, est réalisé à l'aide d'un épiradiateur (résistance en porcelaine avec rayonnement infra-rouge).

Résultat :

Produit	Solvants	Rf
Acide 2-bromohexadécanoïque	Système A	0,5
	Systeme B	1
	Système C	1
Acide amino-2 hexadécanoïque	Système A	0,82
	Système B	0,94
	Système C	О
Acide tert-butyloxycarbonyl		
amino-2 hexadécanoïque	Système A	1
	Système B	1
	Système C	0,67
C. La spectrométrie de masse (PDMS BIO-ION 20	0).
Spectre de l'acide tert-butylo	xycarbonyl amin	10-2
hexadécanoïque.		
MM (q)	(M-H) - F	ragments:
MM théorigue	370,557	

L'ion moléculaire expérimental et l'ion moléculaire théorique ont une masse identique . L'ion moléculaire se fragmente : il y a perte du groupement Boc (pic à 270) . Le pic 296,6 représente l'ion de masse 270 additionné du groupement CN (nitrocellulose).

370.8

270

- 2. Synthèse du 3-β-(2'carboxyméthoxy) cholest-5-ène.
- 2.1. Synthèse du tosylate de cholestéryle.

MM expérimentale

- Formule brute : C34H53SO3,
- Masse moléculaire : 540.83.
- Mode operatoire :

10

15

- Après dissolution de 25,86 mmoles de cholestérol (10g) dans un minimum de pyridine (5 à 10 m²), on ajoute un excès de chiorure de tosyet (10g, 526 mmoles). Après aglation pendant 12 heures, la pyridine est d'inninée par évaporation à sec. Le résidu est solubilisé dans 20 ml d'acétone à chaud (la température est maintenue inférieure à 57° Dour évêtre la formation d'une huile). On filtre . Le tosylate de cholestérol est obtenu par cristallisation à partir de l'éluat. Les cristaux blancs obtenus sont lavés à l'acétone froid et séchés en dessicateur sur P-Qu.
- Rendement : 82 à 85%.
 - 2.2. Synthèse du 38-(2'hydroxyéthoxy)-cholest-5-ène.
 - Formule brute : C29H50O2.
 - Masse moléculaire : 430,71.
 - Mode opėratoire;

A 17.5 mmoles de tosylate de cholestêryle (10g) dissous dans 120 ml de dioxanne, sont additionnés 30 ml déthylèneglov(d 480 mmoles). Le milieur éactionnel est chauff à erflux pendant à heures à 120°C. Après refroidissement , il est repris dans 150 ml d'eau distillée. Le dérivé alcool formé est extrait à l'êther diéthylique (3 x 200 ml). Le phase éthérée est lavée successivement par du Nal*Co, 5% (2 x 200 ml) et de l'eau distillée (2 x 200 ml). Après séchage sur Na₂SO₄ anhylon, la solution éthérée est concentrée jusqu'à obtention d'une huile. Après addition de 4 ml d'hexane, la cristallisation est amorcée par frottement et refroidissement en charn-froide (4°C). Les cristaut, blancs sont récupérés sur verse fritte de ponosité 4 et plavée à l'hexane avant d'être

sèchés en dessicateur sur P₂O₅. Rendement : 32 à 34 %.

- 2.3 . Synthèse du 3β-(2'-carboxyméthoxy)-cholest-5-ène.
 - Formule brute : C₂₉H₄₈P₃,
 - Masse moléculaire : 444,69.
 - Mode opératoire :

- Mode operations:
- Mode operations:
On réalise préalablement la solution oxydante : celle-ci comprend 2,67 g d'anhydride chromique, 2,3 ml de H₂SO₄ concentré, le volume étant porté à 10 ml avec de l'eau distillée. Le milieu oxydant est ajouté goute à 168 mmoles (2g) de 3 p(2-hydroxytchote)-choiset-5-he dissaux dans 50 ml d'acétone. L'évolution de la réaction est contrôlée par chromatographie sur couche mince. La réaction achevée, le milieu réactionnel est repris dans 250 ml d'eau distillée. Le dérivé acide est extrait à l'acétat d'éthyé (3 x 200 ml). La phase organique est lavée à l'eau distillée. Le dérivé acide est extrait à l'acétat d'éthyé (3 x 200 ml). La phase organique est lavée à l'eau distillée (2 x 200 ml), séchée sur Na₂SO₄ anhydre et concentrée jusqu'à obtention d'une hulle . L'huile est additionnée de 4 ml d'éther de pétrole. On favorise la cristallisation du dérivé acide par réfroitoissement en chambre froide (4°C). Les cristatus blancs sont récupérés sur verre fritté de porosité 4, lavés à l'aide d'éther de pétrole et séchés en dessicateur sur P₂O₆.
Rendement: 29 à 31 %.

2.4. Purification et caractérisation.

2.4.1. Purification.

30

35

45

55

Le p-toluènesulfonate de cholestéryle est purifié par recristallisations successives dans l'acétone. Le β-(2'-hydroxyéthoxy)-cholest-5-ène et le dérivé acide ont tous deux été purifiés par chromatographie sur couche épaisse de sillice.

A. Chromatographie sur couche épaisse de silice.

Les dépôts sont effectués sur couche épaisse de silice (Merck gel de silice 60 PF 254 avec indicateur de fluorescence), les tâches étant révélées par des ultraviolets.

Une solution contenant 0,250 mg de produit est déposée sur la plaque de silice, les produits ont tous deux été dissous dans le dichlorométhane.

•	Produit	Solvant	Rf
	3β-(2'-hydroxyéthoxy)-	Ether de pétrole/	
	cholest-5-ène	Ether éthylique	0,48
,		Proportions volu-	
		me/volume:1/1	
	3β-(2'-carboxyméthoxy)-	Ether de pétrole/	
	cholest-5-ène	Ether	
,		éthylique/méthanol	0,52
		Proportions v/v:	
		10/10/3	

Les deux produits ont été extraits de la silice avec du méthanol . On observe pour chacun des produits une perte équivalente à environ 30% de la quantité déposée .

2.4.2. Caractérisation.

A. Point de fusion.

5	Produit	Point de	Point de
		fusion	fusion
		(littérature)	
10	Paratoluène sulfonate	131,5°C-132,5°C	128°C
	de cholestéryle		
	3β-(2'-hydroxyéthoxy)	102°C-104°C	99°C
	3β-(2'-carboxyméthoxy)	160°C-161°C	157°C
15	cholest-5-ène.		

B .Chromatographie sur couche mince.

Les dépôts (10 à 20 μl) d'une solution 1 mg/ml sont effectués sur couche mince de silice avec indicateur de fluorescence (Merck Kieselgel 60F_{3xt}).

La mise en solution des différents produits est effectuée dans le dichlorométhane.

Après migration, dans le système de solvant approprié, les couches minces sont séchées à l'air avant d'être . révélées soit par ultra-violet, soit après aspersion avec HCIO₆ (20%) et séchage à l'étuve (120°C pendant 20 5 minutes).

Résultat :

45

Différents systèmes de solvants.

Système F : Ether éthylique.

Système A: Ether éthylique/Ether de pétrole dans les proportions volume/volume : 1/1. Système B: Ether éthylique/Ether de pétrole dans les proportions v/v : 1/2.

Système C: Ether de pétrole/Ether éthylique/Méthanol dans les proportions v/v : 5/5/1/. Système D: Ether de pétrole/Ether éthylique/Méthanol dans les proportions v/v: 10/10/s. Système E: Ether de pétrole/Ether éthylique/Méthanol dans les proportions v/v: 5/5/2.

	Produit	Système	de	solvant	Rf
	Cholestérol	Système	A		0,54
		Système	В		0,3
		Système	F		0,95
	Paratoluène sulfonate	Système	A		0,85
	de cholestéryle				
,		Système	В		0,62
		Système	F		1
	3β-(2'-hydroxyéthoxy)-	Système	A		0,41
;	cholest-5-ène				
		Système	В		0,24
	•	Système	F		0,9
,	3β-(2'-carboxyméthoxy)-	Système	A		0
	cholest-5-ène				
		Système	В		0
		Système	С		0,1
•		Système	D		0,42
		Système	E		0,78
		Système	F	Effet de trair	ée:
,				RfO> O,	5

C. Spectrométrie de masse (PDMS).

20

30

55

Αn	alyse du 38-(2'-carboxymetnoxy)-cnoiest-5-ene.
MM	(g)	(M-H)-
MM	théorique	443,69
ММ	expérimentale	443,1

L'ion moléculaire expérimental et l'ion moléculaire théorique ont une masse identique.

D. Résonance magnétique nucléaire du C13.

L'analyse du spectre du 3β-(2'-carboxyméthoxy)-cholest-5-ène a été effectuée par comparaison avec le spectre RMN C13 du cholestérol.

La mise en solution du cholestérol et du 3β-(2'-carboxyméthoxy)-cholest-5-ène a été réalisée dans le chloroforme deutéré.

		Spectre du	cholestérol.	
	Pics	d(ppm) obte	nu attribution d(ppm)théorique
5	1	140,7606	C5 ou C6 fonct	ion alcène: -
			d(ppm)	de 100)145
	2	121,7064	C5 ou C6	
	3	78,5715	CDC1 ₃	
10	4	76,9981	CDC1 ₃	
	5	75,4010	CDC13	
	l' à 22	71 à 11	fonctio	ns alcanes.
15	Spectre	du 3 β-(2'car	boxyméthoxy)-choloes	t-5-ène.
	Pics d	l(nnm) obtonu o	ttribution d(ppm)the	ioriane
20	1	172,2923	C2' fonction ac	
20	1	1/2,2923	de 160 à 18	
	2	139,8394	5 ou C6 fonction al	
	2	137,0374	d(ppm)	cene.
25			de 100 à 145	
	3	122,5233	5 ou C6 fonction al	còno
	3	122,3233	fonction ét	
30			de 45 à 80	ier.d(ppm)
	5	79,2943		éplacement
	6	•	•	spracement
			DC1 ₃	
35	7.		DC1 ₃	
	8		DC1 ₃ fonctions	.)
	9 à 31	65 à 11	IONCLIONS	arcanes.

40 E. Analyse élémentaire .

L'analyse élémentaire du 3β-(2'-carboxyméthoxy)-cholest-5-ène a fourni les résultats suivants:

	•	Théorique	Obtenu
45	<pre>% de carbone</pre>	78,3	76,25
	% d'hydrogène	10,9	10,9
	<pre>% d'oxygène</pre>	10,8	12,5

EXEMPLE 2 - Synthèse des lipopeptides.

Méthode de couplage de l'acide 2-amino hexadécanoïque.

⁵⁵ Le choix des séquences construites sous forme lipopeptidique s'est porté sur la région 312-327 de la gp120 du virus VIH-I LAV -BRU afin d'étudier la réponse T cytotoxique. On a effectué 3 préparations avec cette séquence.

La synthèse a été réalisée en phase solide (MERRIFIELD R.B., 1963, J. Am. Chem. Soc. 85, 2149-2210) .

Tous les lipopeptides ont été synthétisés sur une résine benzhydrylamine (changée à 0,72 millimolegramme). Dans tous les cas, le premier acide a minin griffe éet l'écide BOC amino-Devadécandique (2 équivalents). Ceci a permis d'obtenir des constructions où l'acide aminé C-terminal est l'acide amino-2 hexadécandique ous forme amide afin d'éviter la présence d'une changé à proximité de la chaine silphatique voir hydrophobe. Après acétylation par l'anhydride acétique en milleu basique, afin de bloquer les sites réactifs libres, on a effectué le cilvace de BOC N-terminal quale le coulacte du premier acide aminé de la séuence.

Toutes ces étapes ont été réalisées manuellement, ce qui a permis d'effectuer des contrôles très précis des couplages de l'acide aminé pseudolipidique et du premier acide aminé sur celui-ci,

L'activateur de couplage est l'hexafluorophosphate de benzotriazolyt-N-oxytriadiméthylaminophosphonium (BOP) en présence d'hydroxybenzotriazole (HOBI) et de disopropyléthylamine (DIEA). Grâce à cette méthode de couplage très performante, le rendement de ces deux réactions de couplage à loujours ét supérméthode de couplage très performante, le rendement de ces deux réactions de couplage à loujours ét supér-

rieur à 99,5% malgré le fort encombrement stérique dû à l'acide BOC amino-2 hexadécanoïque.

La suite des synthèses s'est effectuée de façon classique en automatique jusqu'au dernier acide aminé. A ce stade la peptidyl-résine a été divisée en 3 lots, traités manuellement :

- 1 lot a été conservé tel quel;

20

- 1 lot a été greffé par l'acide BOC amino-2 hexadécanoïque.
- Le couplage manuel (au BOP) de ce demier a été suivi d'un clivage du BOC N-terminal et d'une acétylation de toutes les fonctions amines ainsi démasquées. Cela a permis d'éviter la présence d'une charge à proximité de la châne alighatique hydrophobe de l'acide aminé pseudolisique.
- 1 lot a été greffé par la diBOC, No.e-lysine. Le couplage manuel (au BOP) de cette dernière a été suivi d'un clivage des deux BOC et du couplage manuel de l'acide palmitique (au BOP). Nous avons ainsi obtenu des peptides possédant une dioamitrol-lysine en position N-terminale.

Ces couplages effectués manuellement ont fait l'objet d'un contrôle étroit qui a révété des rendements tours supérieurs à 99,5%. Ces résultats confirment l'intérêt de l'utilisation du BOP Comme agent activant en synthèse peptidique, surtout pour coupler les acides aminés pseudolipidiques ou pour effectuer un couplage au roes demires. Les lipopeptides synthètiése den tensuite été drivés de leur support. Les lipopeptides dérivés de la se superior. Les lipopeptides dérivés de la se superior. Les lipopeptides dérivés de la se superior Etailes, compris entre de 10° 20°.

Il existe au moins deux explications à ces valeurs :

- 1) le clivage d'un peptide greffé sur une résine benzhydrylamine n'est jamais complet dans les conditions usuelles de coupure;
- la présence de l'acide amino-2 hexadécanoïque, directement en contact avec la résine, a certainement amplifié ce phénomène.
- Après deux lavages (TFA-éther), l'identité des lipopeptides a été contrôlée en analyse d'acide aminé après hydrolyse acide totale et, pour certains, en spectrométrie de masse PDMS. Leur homogénété a été vérifiée en chromatographie sur couche minche de silice et CLIP en phase inverse analytique.
- II. Méthodes de couplage du pimélautide et du triméxautide.
- a 1) Méthode de couplage du pimélautide (ou du triméxautide) à l'extrémité N-terminale d'un peptide par le moyen d'un maillon succinyle.

Cette méthode s'applique à la fixation du pimélautide (ou du triméxautide) non protégé sur un peptide construit en phase solide, encore fixé sur la résine, et aux chaînes latérales protégées.

Le triméxautide et le pimélautide (Rhône Poulenc) présentent tous deux, deux fonctions carboxyliques bibres, et une fonction amine primaire libre. Le création d'une liaison amide prédétemmièle entre le peptide et le plumélautide (ou le triméxautide), ne peut se faire que par utilisation du pimélautide (ou de triméxautide) comme natenaire aminé.

La succinylation du peptide sur la résine permet d'en faire le partenaire carboxylique.

DEPROTECTION

Le groupement terbutyloxycarbonyle, qui protège temporairement l'extrémité N-terminale du peptide sur la résine, est clivé par l'action d'une solution d'acide trifluoroacétique à 40% dans le dichlorométhane , pendant 20 minutes sous acitation.

La résine est lavée par :

- deux fois 20 ml de dichlorométhane,
- deux fois 20 ml de diisopropyléthylamine à 5% dans le dichlorométhane,

- deux fois 20 ml de diméthylformamide (pendant 3 minutes pour chaque lavage).

SUCCINYLATION.

- Elle est réalisée en effectuant trois fois le couplage par mise en présence de la résine de la solution de succinvlation avec :
 - un quintuple excès d'anhydride succinique (solution à 5% dans la N-méthylpyrrolidone).
 - de la diisopropyléthylarnine en quantité stoechiométrique par rapport aux arnines de la résine (pendant 20 minutes sous agitation).

ACTIVATION.

10

20

L'activation du carboxyle maintenant présent sur la résine est réalisée de la façon suivante :

- la résine est sournise à l'action de la solution activante (pendant 15 minutes à température ambiante, et sous agitation):
 - B.O.P. (hexafluorophosphate de benzotriazolyloxy trisdiméthylamino phosphonium) : 3 excès par rapport aux carboxyles,
 - H.O.B.T. (hydroxybenzotriazole): 3 excès par rapport aux carboxyles,
 - diisopropyléthylamine : 7 excès par rapport aux carboxyles en solution dans la N-méthylpyrrolidone .

LAVAGE:

- La solution est lavée par :
- 3 fois 30 ml de diméthylformamide,
- 5 3 fois 30 ml de dichlorométhane.

COUPLAGE:

- La résine est soumise à l'action de la solution de couplage :
- pimélautide (ou triméxautide): 3 excès par rapport à l'ester activé d'hydroxybenzotriazole,
 - disopropyléthylamine : 3 excès par rapport à l'ester,
 - diméthylsulfoxyde 10%
- N méthylpyrrolidone 90 %: quantité suffisante pour dissoudre le pimélautide (ou le triméxautide).
- La solution saturée est environ à 4% de pimélautide ou de triméxautide après sonication et passage 2 minu-
- tes à 50°C.

2)Synthèse en phase solide du V3GP120, 312-327 succinyl.

a) N-protection du pimélautide (ou du triméxautide) par le groupement tert-butyloxycarbonyle.

500 micromoles de pirnélautide (ou de triméxautide) sont dissous dans 10 ml d'une solution tampon carbonate 0,1 M à pH 9,5.

On ajoute 10 ml d'une solution de pyrocarbonate de diterbutyle à 100 mmoles/l.

Un pH compris entre 9 et 10 est maintenu pendant 100 heures par ajoût de carbonate disodique.

45 Le milieu réactionnel est ensuite dilué par 10 ml d'éau et 10 ml d'éther diéthylique, et la phase aqueuse lavée est acidifiée à pH 2,5 par l'hydrogénosulfate de potassium.

Une extraction par 100 ml de dichlorométhane, suivi d'une évaporation du solvant à l'évaporateur rotatif conduit à la cristallisation du Boc-pirnélautide (ou Boc-trirnéxautide).

L'incorporation du Boc-pimélautide (ou du Boc-triméxautide) en synthèse peptidique en phase solide génère deux isomères de position.

b)CLIVAGE ET PURIFICATION.

- Le divage du peptide en fin de synthèse est réalisé par l'acide fluorhydrique anhydre.
- 55 Le peptide est alors purifié par gel-filtration et HPLC préparative en phase inverse de type C₄.
 - La figure 1 représente le spectre à 235 nm de l'HPLC préparative, obtenu sur 20 mg de lipopeptide dissous dans HCOOH.
 - Le lipopeptide obtenu est alors analysé par hydrolyse acide totale, par chromatographie analytique HPLC

C₄ et en spectrographie de masse.

La figure 2 représente le spectre de masse. On observe un pic distinc à 2422,2 ce qui correspond à la masse du lipopeptide.

Les figures 3a et 3b représentent respectivement la chromatographie analytique HPLC C₄ du lipopeptide et du témoin sans lipopeptide.

Les conditions de la chromatographie sont les suivantes :

solvant (A) : trifluoroacétate à 0,5%o.

gradiant : solvant B: acétonitrile 0,75%.

trifluoroacétate à 0,5%o.

gradiant de 10% à 80% en 120 mn.

mesure à une longueur d'onde de 215 nm.

Lors de l'hydrolyse acide totale, l'acide diaminopimélique (Dap) présent dans le pimélautide et le triméxautide constitue un bon marqueur du couplage.

Résultats de l'hydrolyse acide totale

	Amino-	nanomoles	mesuré	théorique	mesuré/
	acides				théoriqu
20	Thr	3.2500	0.97	1	0.97/1
	Glu	7.1000	2.11	2	1.06/1
	Pro	3.1800	0.95	1	0.95/1
25	Gly	10.3500	3.08	3	1.03/1
20	Arg	6.6900	1.99	2	1.00/1
	Val	3.3900	1.01	1	1.01/1
	Ile	9.5800	2.85	3	0.95/1
30	Phe	3.3500	1.00	1	1.00/1
	Lys	3.5200	1.05	1	1.05/1
	Arg	9.9200	2.95	3	0.98/1
35	Dap	3.500	1.05	1	1.05/1

EXEMPLE 3

Immunisation à l'encontre du peptide NP 147-158.

Les immunisations des souris sont effectuées comme suit :

Immunisations:

45 Les souris ont été injectées avec les préparations de lipopeptides par voie intrapéritonéalle (i.p.) ou par voie sous-cutanée (S.C.), avec ou sans adjuvant.

Il faut au moins deux injections (espacées de 8 à 30 jours) pour obtenir des CTL.

Chaque injection contient 5 x 10-8 mole de lipopeptide.

50 Détection des CTL

8 à 21 jours après la demière injection, la rate des souris immunisées a été prétevée, les spéhocytes de ces souris ont été cutités in vitor à raison de 5 x 10° spéhocytes de ces souris ont été cutités in vitor à raison de 5 x 10° spéhocytes2 ml de milieu de outure dassique (DMEM + 10% Fes + pyruvate + acides aminés non essentiels + p-2-Mercaptoéthanol) contenant 5µM du peptide correspondant à deult impliqué dans la construction (lipopeptificie).

A partir du 5ème jour de culture in vitro, l'activité des CTL peut être détectée par le test classique de relarquage de ⁵°Cr. (Martinon et al. J. Immunol., 142; 3489-3494, 1989).

L'activité des CTL est testée à l'encontre de cellules cibles syngéniques en présence du peptide (NP 147-

158 R., P3CSS Pep.NP, ou L1-Pep.NP) ou à l'encontre de cellules cibles infectées par le virus influenza A. Les résultats obtenus sont résumés dans le tableau I. La première partie du tableau concerne des résultats dis obtenus, surce le virus pritureurs à tella prométies NP 147.158 R (su vive; influenza et le liponeptifie P3

déjà obtenus, avec le virus influenza total, la protéine NP 147-158 R du virus influenza et le lipopeptide P3 CSS-PEPNP, qui est composé du peptide NP 147-158 couplée à la tripalmitoyl S-glycérylcystéinyle-séryle-sérrine (DERES et al. préédémement cité).

La seconde partie du tableau concerne d'une part les essais d'immunisation effectués avec des liposomes contenant le peptide NP 147-158, et avec des lipopeptides L1, L2 et L3. Ces lipopeptides sont des molécules contenant respectivement une partie peptidique (NP 147-158) et une partie lipidique. Les lipopeptides L1, L2 et L3 ont donc les formules suivantes :

NHO-TYQRI BÁLVTG-CO-NH-CH-CO-NH2 CH,-CO-NH CH-CO-NH-TYORTRALVTG-CO-NH-CH-CO-NH, CO-NH CH-CO-NH-TYORTRALVTG-CO-NH-CH CO-NHL

Les activités cytolytiques après 5 jours, 12 jours et plus de 21 jours montrent que l'on obtient une très forte activité pour le lipopeptide L1 comparé aux autres essais effectués.

EXEMPLE 4

10

25

Immunisation par CB1, CB2 et CB3 à l'encontre du peptide ENV 312-327.

Ce peptide est un fragment de protéine, codé par le gène env du virus HIV.

Les protocoles expérimentaux sont identiques à ceux décrits dans l'exemple 3.

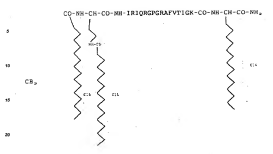
Le tableau II résume les résultats obtenus.

Dans ce tableau, CB₁, CB₂ et CB₃ correspondent à des lipopeptides formés à partir du peptide issu de la protéine ENV et d'un lipide.

NH - IRIQRGPGRAFVTIGK-CO-NH-CH-CO-NH-

Les formules de CB₁, CB₂ et CB₃ sont les suivantes :

CB, CH3-CO-NH-CH-CO-NH-IRIORGPGRAFVTIGK-CO-NH-CH-CO-NH-CB₂



Les résultats du tableau II montrent une activité importante pour l'un des lipopeptides (CB₁).

EXEMPLE 5:

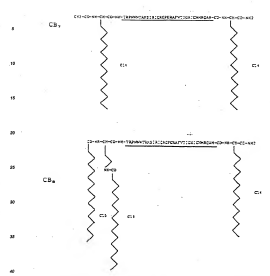
25

35

Immunisation à l'encontre du peptide ENV 302-335.

Ce peptide est le fragment 302 à 335 de la protéine ENV du virus HIV. Les protocoles expérimentaux sont identiques à ceux décrits dans l'exemple 3. Les résultats sont figurés dans le tableau III. Les formules des lipopeptides CB₃, CB₇ et CB₈ sont les suivantes:

NH₂-TRPNNNTRKSIRIQRGPGRAFVTIGKIGNMRQAH-CO-NH-CH-CO-NH₃



On remarque dans le tableau III que les deux lipopeptides CB₈ et CB₇ montrent des activités cytolytiques très supérieures au témoin.

5 EXEMPLE 6:

50

Immunisation par CB₁, CB₄,CB₅ CB₁₇, CB₁₉,CB₂₁ et CB₂₅ à l'encontre du peptide ENV 312-327.

- Les protocoles expérimentaux sont sensiblement identiques à ceux décrits dans l'exemple 3.
- Le tableau IV reprend les résultats obtenus.
- La formule de CB1 est indiquée dans l'exemple 4.
- Les formules de CB₄,CB₅ CB₁₇, CB₁₉, CB₂₁ et CB₂₅ sont les suivantes :

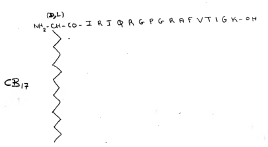
FP 6 491 628 A2

15

20

CB 21 Mélange de A : R = OH R' = NH—IRIQRGPGRAFVTIGK—OH

B: R = NH—IRJQRGPGRAFVTIGK—OH R' = OH



L'extrémité C-terminale de la séquence 312-327 de la protéine GP 120 de HIV-1 (LAV-BRU) est sous forme carboxylique. Un acide α amino hexadécanoîque racémique a été fixé sur la région N-terminale e. La fonction N-terminale est sous forme amine.

20

	Influenza)	
	(Virus	The same of the sa
	147-158R	
7	3 NP 14	
TABLEAU	ANTI-PEPTIDI	CALIFORNIA DAMAGEMENT AND ADDRESS OF THE PERSON NAMED IN COLUMN NAMED IN COLUM
	IMMUNISATIONS	-

10

35

Injection Stimulation Cibie Activité cytolytique Stimulation MP.147-158R (a) H. Vitto MP.147-158R (a) H. Vitto MP.147-158R (a) H. Vitto MP.147-158R (b) H. Vitto	IMMUNISATIONS	IMMUNISATIONS ANTI-PEPTIDE NP 147-158R (Virus Influenza)	47-158R (Virus I	nfluenza)			
LIN VILCO A. IN VILCO NP. 147-158R (a) NP. 147-158R (b) NP. 147-158R (c) VILCO NP. 147-158R (c)	Injection	Stimulation	Cible	Activité	cytolyt	lque	
NP.147-158R NP.147-158R (8) NP.147-158R (8) NP.147-158R (9) NP.147-158R (14)	In vivo	in vitro		15)12	> 321	
NP.147-1587 Victor Influ. (b)	0	NP.147-158R	NP.147-158R (a)-		‡	
NP.147-158K NP.147-158K (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**) (**)			Virus Influ.	(q		€:	
NP.147-158F	VIEUS INITH:	NP.14/-158K	Virus Influ-	Ē	Ē	Ē	
VIEWS INTIL. VILWS INTIL. (*) WIGC) WP.147-1586 VILWS INTIL. (*) WP.147-1586 (**) WP.147-1586 (**) WP.147-1586 (**) WP.147-1586 (**) WP.147-1586 (**) WP.147-1586 (**) WP.147-1587 (**)	NP.147-158R	NP.147-158R	NP.147-158R	Œ	. '	` .+	
Virso Infli. Virso Infli. (+)			Virus Influ.	Œ	!		
NP.147-158R		Virus Influ.	Virus Influ.	ĵ.			
NP.147-1580" NP.147-1580" (**) NP.147-1580"	P ₃ CSS-Pep.NP	NP.147-158R	NP.147-158R	ŧ:			
NP.147-158F NP.147			Pacs-Pen.NP	ŧ			
NP.147-158R NP.147	LIPOSOME-Pap.NP(c)						
NP.147-158F	1x s.c. Syntex	NP.147-158R	NP.147-158R	,	•		
NP.147-158R	11x 1.p.1	NP.147-158R	NP.147-158R	•			
NP.147-158R NP.147	[2x s.c. Syntex]	NP.147-158R	NP.147-158R		‡		
NP.147-158R NP.147-158R ++++ NP.147-158R NP.147-158R +++ L1-P8D NP L1-	[2x 1.p.]	NP.147-158R	NP.147-158R	,	‡		
NP.147-158R NP.147-158R - VICUS INFO. +++ NP.147-158R NP.147-158R - LI-POP, NP.	LIPOPEPTIDES-Pec.NP.						
VLTUS INTLU. LI-POP.NP. HP.147-158R VLTUS INTLU. LI-POP.NP. LI-POP.NP. LI-POP.NP. VLTUS INTLU. LI-POP.NP. LI-POP.NP. LI-POP.NP. LI-POP.NP. LI-POP.NP. LI-POP.NP. LI-POP.NP.	L1-Pep.NP. 2x i.p.	NP.147-158R	NP.147-158R-		‡		
LI-Pop.NP. +++ NP.147-158R VILOS INCIN LI-POP.NP NP.147-158R VILOS INCIN LI-POP.NP LI-POP.NP LI-POP.NP LI-POP.NP			Virus Influ.	,			
NP.147-158R			L1-Pep.NP.	‡	‡		
NP.147-158R	L2-Pep.NP. [2x 1.p.]	NP.147-158R	NP.147-158R	1	,		
. NP.147-158R			Virus Influ.		,		
NP.147-158R			L1-Pep.NP.	i	,		
	L3-PEP.NP.[2x 1.p.]	NP.147-158R	NP.147-158R				
L1-Pep.NP			Virus Influ.		,		
			L1-Pep.NP.		1		

Lea résultats entre parenthèses sont déjà publiés. (a) cellules cibles syngéniques en présence de 3µM de peptide NP-147-158R^{*} (b) cellules cibles syngéniques infectées par un virus influenza A (c) liposomes chargés en peptide NP.147-158 R^{*}

TABLEAU II IMMUNISATIONS ANTI-PEPTIDE ENV.312-327 (HIV-BRU)

5

10

15

20

Injection in vivo	Stimulation in vitro	Cible	Activit 15	Activité cytolytique j5 j12 ≥ j21	ytique ≥ j21	
0	ENV. 312-327	ENV.312-327(a) Vac-env (b)			‡,	
Vac-env	CB1 ENV.312-327	ENV.312-327(a) ENV.312-327(b) Vac-env (b)	· ££	1	-(2)	
ENV. 312-327	ENV. 312-327	ENV.312-327(a) Vac-env (b)	.,	ř	‡	
LIPOPEPTIDES-ENV.312-327 CB1 [1x 1.p.] CB1 [2x 1.p.]	ENV.312-327 ENV.312-327	ENV.312-327(a) ENV.312-327(a) Vac-env (b)	, ‡ ‡	‡‡	‡ ‡	
CB1 [1x s.c.Syntex] CB1 [2x s.c.Syntex]	ENV.312-327 ENV.312-327	ENV.312-327(a) ENV.312-327(a) Vac-env (b)	. : :			
CB2 [2× 1.p.]	ENV.312-327	ENV.312-327(a) Vac-env (b)			‡ ‡	
CB3[2x 1.p.]	ENV.312-327	ENV.312-327(a) Vac-env (b)	1		1	

(a) cellules cibies syndémiques en présence de 3µM de peptide ENV 313-337 (s) cellules cibies syndémiques infectées par un virus de la vaccine permettant l'appession du géne env. du ViH.

IMMUNISATIONS ANTI-PEPTIDE ENV. 302-335 (HIV BRU)

Stimulation

Injection in vivo

30

Activité cytolytique

	in vitro		3 5	j 12	j5 j12 ≥ j21	
ENV.302-336	ENV. 302-336 ou ENV. 312-327	ENV.312-327(a)		, 1		
LIPOPEPTIDES-ENV.302-335						
CB6 [2x i.p.]	ENV.302-336 ou ENV.312-327	ENV.312-327(a) Vac-env (b)	‡	‡ .		
CB7 [2x 1.p.]	ENV. 302-336 ou ENV. 312-327	ENV.312-327(a) Vac-env (b)	÷	‡		
CBS [2x 1.p.]	ENV. 302-336 OU ENV. 312-327	ENV.312-327(a) Vac-eny (b)	1	1.1		

(b) cellules C.ibles syngéniques infectées par un virus de la vaccine permettant l'expression du gène ENV du VIH.

ž ž

##

ENV 312-327

Vac-ENV

ENV 312-327

Vac-ENV

ENV 312-327

Vac-ENV

ENV 312-327

CB25 (3 x 1.p. FIA)

ENV 312-327 ENV 312-327

CB25 (2 x, i.p.FIA)

CB25 (3 x i.p.)

Injection in vivo CB1 (2x s.c.) CB4 (2x s.c.) CB5 (2x 1.p.) CB7 (2x 1.p.) CB17 (2x 1.p.)	The land The land	T CBI 237 Pag CB1, CG T CBI 237 Pag CB1, CG T CBI 237 Pag CB1 T CBI 312-337	Par CB1, CB4, CB5, GIB1e FIN 312-337 Vac-ENV ENV 312-327 ENV 312-327 ENV 312-327 Vac-ENV Vac-ENV Vac-ENV Vac-ENV	@17,@19,@2 Activité cytot 4.114 4.5 4.7 4.7 4.4 4.4 4.4 4.4	0x1que 25 0x1que 25 0x1que 25 1++++++++++++++++++++++++++++++++++++
CB21 (2 x 1.p.)	ENV 312-327	ENV 3	ENV 312-327 Vac-ENV	‡‡	##
CB25 (2 x 1.p.)	ENV 312-327	ENV 3	ENV 312-327 Vac-ENV	+ + + + + + + + + + + + + + + + + + + +	IN

TABLEAU IV (suite)

Injection in vivo	Stimulation In vitro	12-327 par CB ₁ , C	94, CB5,	Imministions anti-metric few. 312-327 per CB1. CB4. CB4. CB4. CB4. CB4. CB4. CB4. CB4
CB25 (2 x s.c.)	ENV.312-327	ENV 312-327 Vac-ENV	5	TN +++
CB25 (2 x s.c. FIA)	ENV 312-327	ENV 312-327 Vac-ENV	>	TN +++
CB25 (3 x s.c.)	ENV 312-327	ENV 312-327 Vac-ENV	>	TM +++
CB25 (3 x s.c. FIA)	ENV 312-327	ENV 312-327 Vac-ENV		TN +++
CB5 (2 x i.p.)	ENV 312-327	ENV 312-327 Vac-ENV	>	* * * * *

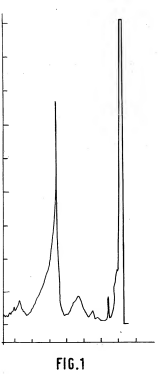
Revendications

25

30

- 1. Lipopeptide comprenant une partie peptidique ayant entre 10 et 40 acides aminés environ et préférentiellement entre 10 et 20 acides aminés environ et comportant au moins un déterminant antigénique, ledit lipopeptide comprenant également une ou plusieurs chaînes dérivées d'acides gras comportant de 10 à 20 atomes de carbone, et/ou un ou plusieurs groupements stéroïdes modifiés et couplés sur des fonctions aNH-ou s. NH- desdits acides aminés.
 - Lipopeptide selon la revendication 1, caractérisé en ce que la chaîne dérivée d'acide gras est l'acide 2aminohexadécanoïque ou un de ses dérivés.
- Lipopeptide selon la revendication 1, caractérisé en ce que la chaîne dérivée d'acide gras est la N-ε-palmitoyl-lysine ou un de ses dérivés.
- Lipopeptide selon la revendication 3, caractérisé en ce que la chaîne dérivée d'acide gras est la N,N'-dipalmitoyl-lysine.
- Lipopeptide selon la revendication 1, caractérisé en ce que la chaîne dérivée d'acide gras est le pimélautide ou le triméxautide ou un de leurs dérivés.
 - Lipopeptide selon la revendication 1, caractérisé en ce que le groupement stéroïde est la N-s-{(cholest-5-ènyl-3-oxy)-acétyll-lysine ou l'un de ses dérivés.
 - Lipopeptide selon la revendication 1, caractérisé en ce que le groupement stéroïde est l'acide cholest-5ényt-3-oxy acétique ou l'un de ses dérivés.
 - Lipopeptide selon l'une des revendications 1 à 7, caractérisé en ce que la partie peptidique est un fragment d'une protéine des virus HIV1 ou HIV2.
 - Lipopeptide selon la revendication 8, caractérisé en ce que la partie peptidique est un fragment de la protéine codée par le gène ENV et en particulier le fragment 312-327 ou le fragment 302-336.
- Vaccin à l'encontre d'un agent pathogène contenant l'un des lipopeptides selon l'une des revendications
 1 à 9.
 - 11. Vaccin selon la revendication 10 à l'encontre des maladies liées aux virus HIV, caractérisé en ce qu'il contient un ou des lipopeptides selon l'une des revendications 8 et 9.
 - Utilisation des lipopeptides selon l'une des revendications 1 à 9, pour l'immunisation du corps humain ou animal à l'encontre d'agents pathogènes, par induction des lymphocytes T-cytotoxiques.
- 13. Utilisation selon la revendication 12, caractérisée en ce que les agents pathogènes sont des virus, en particulier les virus HIV1 et HIV2, auquel cas l'immunisation est effectuée à l'aide de lipopeptides selon l'une des revendications 8 et 9.
 - 14. Utilisation selon la revendication 12, caractérisée en ce que les agents pathogènes sont des parasites .
- 50 15. Composition pharmaceutique, caractérisée en ce qu'elle contient une quantité efficace d'au moins un composé seton l'une des revendications 1 à 9 en association avec un ou plusieurs d'auants ou adjuvants compatibles et o harmaceutiquement accetables.
 - Composition selon la revendication 15, caractérisée en ce qu'elle est destinée au traitement des maladies liées aux virus HIV par induction des lymphocytes T-cytotoxiques.





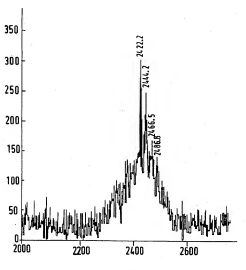


FIG.2



